# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-033071

(43)Date of publication of application: 02.02.2000

(51)Int.CI.

A61B 17/28

G02B 23/24

(21)Application number: 10-203479

(71)Applicant : OLYMPUS OPTICAL CO LTD

(22)Date of filing:

17.07.1998

(72)Inventor: MATSUI YORIO

ARAI KEIICHI

SEKINE RYUTA

## (54) ENDOSCOPE THERAPEUTIC DEVICE

### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an endoscope therapeutic device which is capable of adequately and easily guiding an endoscope and a therapeutic means or the therapeutic means to a lesion section and is capable of surely executing the therapy of the lesion section when the endoscope and the therapeutic means are introduced into a patient.

SOLUTION: This endoscope therapeutic device has an endoscope 1 having an insertion implement part 7 and executes the therapy of the intra-coeliac section by a treatment implement 4 to be used in combination with this endoscope 1. The device described above has a regulating means for regulating the relative distance between both of the insertion part 21 for at least either of the treatment implement 4 to be inserted in juxtaposition on the outer side of the insertion part 7 of the endoscope 1 and an insertion implement 2 for guiding to the desired position the insertion part 7 of the endoscope 1 near the front end of the insertion part 7 of the endoscope 1. This regulating means

is disposed in at least either of the insertion part 7 of the endoscope 1 and the insertion part 21 of the insertion implement 2.

### LEGAL STATUS

[Date of request for examination] Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration

(19) 日本国特許庁 (JP)

織別記号

(51) Int.CL'

# (12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許山東公開登号 特開2000-33071

(P2000-33071A)

テーマリート (参考)

(43)公園日 平成12年2月2日(2000.2.2)

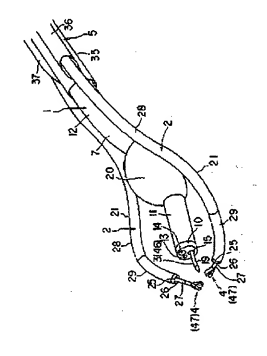
A61B 1/0	0 334	A61B J/00	334B	2H040
	320		320C	4 C 0 6 0
17/2	8 310	17/28	310	4 C 0 6 1
G 0 2 B 23/2	<b>A</b>	G O 2 B 23/24	G 0 2 B 23/24 A	
	·	<b>永館</b> 众 <b>兆館査</b> 密	部永項の数1 O	L (全10頁)
(21)出蘇番号	特顧平10-203479	(71)出顧人 0000003	(71)出題人 000000376	
		オリンパ	ペス光学工業株式会	₹
(22)出願日	平成10年7月17日(1998.7.17)	東京都没谷区場ヶ谷2丁目43番2号		
		(72) 発明者 松井 割	狭	
		東京都設	会区階ヶ谷2丁目	43番2号 オリ
		ンパス分	<b>化学工业株式会社内</b>	
		(72) 発明者 荒井 曼	<b>}</b> —	
		東京都	谷区階ヶ谷2丁目	43番2号 オリ
	•	ンパスサ	<b>·学工器株式会社内</b>	
		(74)代理人 1000584	79	
		' ' ' '	鈴江 武盛 (外	4名)
				最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 内視鏡治療製剤

### (57)【要约】

【課題】本発明は患者に対して内視線と治療手段を導入 したとき、内視線と治療手段もしくは治療手段を適切か つ容易に病変部位へ誘導することができ、病変部位の治 療を確実に行えるようにした内視緩治療装置を提供す る。

【解決手段】本発明は、挿入部7を有した内視線1を備え、その内視線1に組み合わせて使用する処置具4により体腔内部位の治療を行う内視鏡治環族置において、上記内視鏡1の挿入部7の外側に並置して挿入される処置具4及び所望の位置に誘導するための挿入真2の少なくとも一方の挿入部21と、上記内視線1の挿入部7との両者間の、上記内視鏡1の挿入部7の先端近傍における相対距離を調整する調整手段を有し、上記調整手段は上記内視鏡1の挿入部7及び上記挿入具2の挿入部21の少なくともいずれか一つに設けたものである。



(2)

#### 【特許請求の範囲】

【韻求項1】挿入部を有した内視鏡を備え、その内視鏡 に組み合わせて使用する処置具により体腔内部位の治療 を行う内視鏡治療装置において、

上記内視鏡の挿入部の外側に並置して挿入される処置具 を構成する治療手段及び上記治療手段を所望の位置に誘 導するための挿入具の少なくとも一方の挿入部と、上記 内視鏡の挿入部との両者間の、上記内視鏡の挿入部の先 蝎近傍における相対距離を顕整する調整手段を有し、上 記調整手段は上記内視鏡の挿入部および上記挿入具の挿 入部の少なくともいずれか一つに設けたことを特徴とす る内規錠治療装置。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、挿入部を有した内 視鏡及びこれに付随する器具により体腔内の病変部位を 治療する内視験治療装置に関する。

[0002]

【従来の技術】挿入部を有する内視鏡及びこれに付随す る処置具により体腔内の病変部位を処置する治療が従来 20 より行われている。特に「複数の管路を有した挿入案内 具を体腔内に挿入し、各管路に内視鏡と処置具とを個別 に挿通して内視鏡と処置具とを異なる方向から病変部位 に誘導して治療を行う技術に関しては特関昭54-13 6780号公報に開示されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】(従来技術の問題点) 前述の公銀に記載の従来技術によると、体腔内に挿入さ れる。複数の管路が形成された挿入案内具により内視鏡 と処置具との相対位置が定められて、内視鏡と処置具と の病変部位への誘導が行われる。しかし、挿入案内具に 形成された複数の管路を通じて内視踪と処置具とが体腔 内に導入されるため、内視鏡と処置具との相対位置が狭 い範囲に制服されやすい。その結果、例えば胃内におけ る病変部位の所在位置によっては内視鏡と処置具との相 対位置が不適切な関係となり、適切な治療、例えば病変 部位の切除などを確実に行えないという不具合が生じる 虞があった。

【0004】(目的)本発明は、上記問題点に着目して なされたもので、その目的とすることは、患者に対して 40 内視鏡と抬續手段を導入したとき、内視鏡と抬頭手段も しくは治療手段を適切かつ容易に病変部位へ誘導すると とができ、病変部位の治療を確実に行えるようにした内 視鏡治療装置を提供することにある。

【課題を解決するための手段および作用】本発明は、挿 入部を有した内視鏡を備え、その内視鏡に組み合わせて 使用する処置具により体腔内部位の治療を行う内視鏡治 **療装置において、上記内視鏡の挿入部の外側に並置して 挿入される処置具を構成する治療手段及び上記治療手段 55 このバルーン20の具体的な構成については後途する。** 

を所望の位置に誘導するための挿入具の少なくとも一方 の挿入部と、上記内視鏡の挿入部との両者間の。上記内 視鏡の挿入部の先端近傍における相対距離を調整する調 整手段を有し、上記調整手段は上記内視鏡の挿入部およ び上記挿入具の挿入部の少なくともいずれか一つに設け たことを特徴とするものである。このような内視鏡治療 袋園によれば、観察手段となる内視鏡の挿入部と、例え は異なる処置機能を有する。もしくは複数の処置機能を 有する処置手段の挿入部を病変部位に対して異なる方向 よりそれぞれ誘導して病変部位の治療を容易かつ確実に 行うことができる。

[0006]

【発明の実施の形態】 [第1の実施形態] 図1乃至図1 2を参照して本発明の第1の実施形態を説明する。

(構成)図1および図2は内視鏡治療装置を示す斜視図 であって、図1はその各器具の先彎側部分を示し、図2 はその各器具の手元側部分を示している。内視鏡治療装 置は内視鏡1と、2つの処置具誘導挿入具2と、処置具 3、4と、上記内視鏡1と2つの処置具誘導挿入具をそ れぞれ個別に体腔内に誘導するための3つのチェーブ部 を備えた導入ガイド体としてのオーバーチュープ5を借 えている。

【0007】上記内視鏡1は敏性の挿入部7と手元操作 部8を有してなり、手元操作部8には図示しない光源美 置とビデオプロセッサーに接続されるユニバーサルコー ドタが連結されている。内視鏡1の本体には観察光学 孫 照明光学系及びチャンネル管路などが内蔵されてい る。また、挿入部7は先端部10とこれに隣接した湾曲 部11とこの湾曲部11の手元側に接続された可模管1 2とによって構成される。挿入部7の先端部10には観 察光学系の観察窓13、照明光学系の照明窓14及びチ ャンネル管路の先進開口部15が形成されている。先進 部10に隣接して挿入部5の先端側途中部分に設けられ た湾曲部11は手元操作部8に設けたアングルノブ16 による操作によって湾曲させられる。手元操作部8には 送気、送水、吸引、または後述するバルーンへの流体の 給排等の切換え操作を行う各種の操作用ポタン17や各 種スイッチの操作用ボタン18が設けられている。

【①①①8】また、手元操作部8には上記チャンネル管 路に通じる処置具挿入口部19が設けられている。そし て、処置具挿入口部19から処置具3を挿入し、上記チ ャンネル管路に通じて先端開口部15から処置具3を突 き出せるようになっている。この内視鏡1は図示は省略 したが観察レンズを洗浄。そして、送気が行えるノズル を含め、従来より用いられている内規鏡のものと同様な 樽造が組み込まれている。

【0009】また、内領鏡1の挿入部7にはその挿入部 7の先繼近傍における他の器具との相対的な距離を調整 する調整手段としてのバルーン20が設けられている。

【①①10】上記処置具該単挿入具2は図1及び図2で示すように、軟性の挿入部21と手元操作部22を有する。挿入部21には図4で示す如く、上記処置具4を挿通するチャンネル管路23が形成されている。チャンネル管路23は手元操作部22に設けた処置具挿入口部24から挿入部21の先進部25の先端面に関口した先進関口部26にわたり形成されている。そして、処置具4の挿入部27を処置具挿入口部24から上記チャンネル管路23に挿入し、上記チャンネル管路23に挿入し、上記チャンネル管路23を通じて先 建開口部26から突き出せるようになっている。

【①①11】上記処置具際準挿入具2の挿入部21は可 規管28とこの先端に接続される湾曲部29とこの先端 に接続される上記先端部25とにより構成されている。 湾曲部29は一般的な内視鏡のものと同様、手元操作部 22に設けたアングルノブ30により挿入部21内に挿 通配置した操作ワイヤ31を押し引きすることによって 湾曲可能なものである。なね、ここでの処置具誘導挿入 具2はその挿入部21に上記処置具4を手元側から挿通 できるチャンネル管路23のみが主に形成されており、 観察光学系、照明光学系、他のチャンネル管路等は設け られていない。このため、処置具誘導挿入具2の挿入部 21は内視鏡1の挿入部7よりも外径が細く形成されている。

【10012】また、処置具践等挿入具2の挿入郎21はそのチャンネル管路23もしくは内視第1のチャンネル管路23もしくは内視第1のチャンネル管路に高周波電流を用いる処置具を使用することがあるために、その挿入部21の先端部25の少なくとも外接部分が樹脂製の電気的絶縁部材からなり、高周波処置具に使用される高周波電流から上記挿入部21を電気的に絶縁連断する構造となっている。

[0013] 上記内視鏡治療装置における各器具の手元側部分が図2で示されるが、これらの手元側部分は患者体腔外にて衛者が操作する部分であり、これらを実際に使用するときには図3で示すように、内視鏡1の手元操作部8と2はいずれも操作部架台33に保持される。操作部架台33は支柱34により支持されている。

【0014】上記オーバーチューブ5は図1及び図2に示す如く、内視鏡1の挿入部7を挿通する第1のチューブ35と、2本の処置具践準挿入具2の挿入部21をそれぞれ挿通する第2のチューブ36及び第3のチューブ37の計3本のチューブ部分を有する。

【0015】とれらのチェーブ35、36、37はいず 表面部におれる乗款な棄材、例えばウレタン制脂や多孔質ファ素制 ー45を3 おうにした の5 および図らで示す如く、これらのチューブ35、3 45は押2 の6、37は患者体腔内に挿入する先端側部分のみが結束 されている。つまり、最も径が大きな第1のチェーブ3 ワイヤー 5の先端部外層面に第2のチューブ36の先端部と第3 処置具誘導のチェーブ37の先端部を接合して結束されている。第 50 望ましい。

2のチューブ36の先繼と第3のチューブ37の先繼の各部分はそれぞれのチューブ軸方向に対して競角となる後方へ割めに傾斜した傾斜幅面38を形成している。【0016】第2のチューブ36の先端と第3のチューブ37の先繼には第1のチューブ35の先端部外周面に接合するように延出した舌片41が形成されている。そして、この第2のチューブ36の舌片41と第3のチューブ37の舌片41を第1のチューブ35の先端部外周面に接合した状態で、舌片41を糸42で巻き付け、それらを固定的に結束する。舌片41なよび糸42の外表面には接着剤43が塗布され、仕上げられている。また、図6に示す如く、第1のチューブ35の先端部内腔には金属製もしくは硬質な樹脂製のリング状の口金部材44が嵌込み挿入され、これにより結束部を補強して結束強度を高めている。

【0017】また、図5で示す如く、オーバーチューブ5における患者体腔外側に位置する3本のチューブ35、36、37の手元側部分はいずれもフリーな状態で独立している。これらのチューブ35、36、37の手元端にはそれぞれ口金39が設けられている。

【0018】一方、図1で示す如く、上記内視瞭1の挿入部7における湾曲部11の後方位置には手元操作部8での操作にて膨脹・収縮が可能となるバルーン20が装着され、このバルーン20を膨脹させることによって内視瞭1の挿入部7に近接しようとする例えば処置具誘導挿入具2の挿入部21を適宜離れさせる調整手段を構成する。そして、このバルーン20の膨らみ度台いに応じて、各挿入部7、21の先端近傍における相対距解を調整(制御)することができる。

0 【0019】上記パルーン20は挿入部7の内部に配置されたチューブ(図示せず)に接続され、このチューブを通じて生理負塩水等の流体の供給がなされ、またはその流体の排出がなされるように構成されている。パルーン20に対する流体の給排の制御は、例えば内視鏡1の手元操作部8に設けられたパルーン操作用ボタン17の1つのものを操作することにより行う。そして、パルーン20は送り込まれる流体によって膨張し、その流体を排出することにより収縮すると共に挿入部7の外径の程度まで細く収縮する。

[0020]尚、本実施形態では調整手段としてバルーン20によるものの例を挙げたが、本発明はこれに限らない。例えば図7で示す如く、内視第1の挿入部7の外表面部に多数のワイヤー45を配款し、これらのワイヤー45を全体的に設状に膨らませたり収縮させたりするようにしたものであってもよい。この場合、各ワイヤー45は挿入部7の長手軸方向に沿って平行ではなく、斜めの配置、例えば繁旋状に配置されている。このようにワイヤー45を斜めの配置とすると、各ワイヤー45で処置具誘導挿入具2の挿入部21などを受け支える上でのました。

【0021】また、多数のワイヤー45を膨らませたり 収縮させたりする手段として各ワイヤー45の先端を挿 入郎?の外表面郎に固定し、各ワイヤー4.5の後端側部 分を挿入部で内に引き込み、および挿入部での外に繰り 出せるようにし、手元操作部8での操作にて各ワイヤー 45を一緒に進退操作するようにすることが考えられ る。そして、上記パルーン20の場合と同様に手元側か らの操作によって各サイヤー4.5が挿入部7の外層面か ら離れるように変形して全体として証状に膨らみ、その 程度により処置具誘導挿入具2の挿入部7との組対距離 10 を調整する。

[0022]また、挿入部7の外園面からワイヤー45 が能れるように変形させる方式としては各ワイヤー4.5 の後端側を先端側へ押し出すものの他に各サイヤー45 を挿入部での外層面に螺旋状の巻き付けた状態から各ワ イヤー45をほぐすように戻して膨らませるようにした ものであってもよい。

【0023】ととで、内根鏡1のチャンネル管路に挿通 される第1の処置具3は高層波電流による生体組織の切 関及び出血の凝固止血が行える高周波メス46であり、 各処置具誘導挿入具2のチャンネル管路に挿通される第 2の処置具4はいずれも生体組織の把持を行う把持鎖子 47656.

【① 024】(作用)本実施形態の内視鏡治療装置の使 用方法について説明する。まず内観號1の挿入部?にオ ーパーチュープ5における第1のチューブ35を被嵌し ておき、この状態で、通常の内視鏡検査の要領で内視鏡 1の挿入部7を患者の体腔内へ挿入する。内視鏡 1の挿 入部?が体腔内まで挿入されたらその内視鏡1の挿入部 バーチューブ5の全体を体腔内に挿入していく。その 際。内視鏡1の挿入部7が挿通されている第1のチュー ブ35以外となる第2チューブ36及び第3のチューブ 37の先端はチューブ軸方向に対して鋭角となる斜めに 傾斜する傾斜端面38を形成していることから挿入時に おける粘膜などへの銃過による影響を少なくすることが できる。このため、極力生体にダメージを与えることな くオーバーチェーブ5の全体を挿入することが可能であ 5.

【0025】次に、オーバーチューブ5における第2の 40 チューブ36及び第3のチューブ37に処置具誘導挿入 真2の挿入部21を挿入していき、上記処置真誘導挿入 具2の挿入部21を上記内視鏡1の観察下で、上記内視 鏡1の挿入部7と共に体腔内の病変部位に誘導する。そ して、内視鏡1の操作部8、及び処置具誘導挿入具2の 手元操作部22を図3に示すように操作部架台33にそ れぞれ設置し、内視鏡1、及び処置具誘導挿入具2のチ ャンネル管路23に処置具3、4の挿入部27を挿通し ていく。この状態で、衛者は図8に示す内視鏡画像40 を観察しながら体腔内の治療を行う。

【0026】この体腔内における治療を行う場合、図1 2で示す如く、第2のチェーブ36または第3のチュー ブ37の先월から内視鏡1の挿入部?と略並行に処置具 誘導挿入具2を突き出し、さらに、処置具誘導挿入具2 の先端から把持鉗子4.7を突き出す。そして、把持錯子 4.7によって生体組織4.8を把持し、その生体組織4.8 の部分を持ち上げる。さらに内視鏡1のチャンネル管路 に挿入した先端がフェク型を呈する高層波メス46を用 いて、引き上げられた生体組織4.8の根元部分を切開す る。フック型高層波メス46により病変部位を含む生体 組織48を切除する場合、病変部位の周囲に2ケ所に個 別に切開を加える。

【0027】との際、図8では図示しないが、図1で示 す如く内視鏡1の挿入部7に装着されるパルーン20を 膨らませることによりそのバルーン20により上記内領 鏡1の挿入部7より離れた位置に処置具誘導挿入具2の 挿入部21を移動させて両者の相対的な距離を確保し、 把持鉗子47により病変部位の生体組織48を把持する 緑作が適切な方向から行えるように調整する。また、高 20 国波メス4.6での生体組織4.8の切開を2ヶ所に行った 後 図9に示すように2本の処置具誘導挿入具2を用 い。一つの切開部にガイドワイヤー4.9を挿入し、それ を体腔機器の外側を経て他方の切開部より体腔内に戻 し、把持鎖子47で組み取る作業を行う。このことで、 図10に示すように目的とする組織部位の全層を2本の 処置具誘導挿入具2によって広範囲に持ち上げることが 可能となり、持ち上げた組織部分を内視鏡!のチャンネ ル管路に挿通する鉄鉗子50により切能していく。尚、 生体組織48が切離した後は、図11に示すように内視 7をガイドとして、予め手元側に返避させて置いたオー 30 鏡1のチャンネル管路に挿通する総合針51とそれに挿 通する紐台糸52と、組織を把持する把持鎖子47と、 それを挿通する処置具誘導挿入具2.そして上記録台糸 52を受け取る特針鉗子53と、それを増通する処置具 誘導挿入具2により切開部を縫合していく。このときの 状況は図12で示す内視鏡観察画像により観察できる。 【0028】以上のいずれの作業においても内規籠1の 挿入郎7に装着されるパルーン20の膨脹収縮を調整す ることにより内視鏡1の挿入部7と処置具誘導挿入具2 の挿入部21または処置具の挿入部との相対距解を適切 に副御し、例えば把持鉗子47による生体組織48の把 持や、組織切開部の牽引を適切に行うことが可能とな ä.

> 【0029】(効果)以上説明した如く本実施形態の構 成及びその使用と作用によれば、体腔内の治療を内視鏡 1を用いて行うに当たって患者に対して週切に処置する ことができ、かつ衛者による容易かつ確実な操作による 治療作業が可能となる。

【① 0 3 0.】尚、本実施形態では処置具誘導挿入具2と それに挿通される把待鎖子47による体腔内の生体組織 50 把持とその待ち上げ、そのときの内視鏡1のチャンネル 管路から突出するフック型の高国波メス48による切 関 2本の処置具態導導入具2内に挿通されるガイドワ イヤー49による広範囲にわたる組織の持ち上げと、そ の部分の鉄鎖子50による切離、さらには同じく処置具 誘導挿入具2に挿通される把捺鎖子47と持分鉗子5 3. 及び内視鏡1のチャンネル管路から突出させる組合 針51とその中に挿通する登台糸52による切開部の軸 台を記したが、これらの他にも、内視鏡!と処置具誘導 挿入具2による体腔内の治療はさまざまに考えられ、そ の適用例について以降に記す。

【0031】[第2の実施形態]図13のものでは処置 具践準挿入具2に挿通する把詩鉗子47により、切除の 目的とする生体組織4.8を把持して挙上し、待ち上げら れた生体組織48に対して内視鏡1のチャンネル管路に 挿通される鉄鉗子50により切離していくことを示す。 ことでは処置具誘導挿入具2を2本ではなく、1本だけ の利用とし、内視鏡1の挿入部7の先端部分の誘導と上 記処置具誘導挿入具2の誘導により、比較的小さい面積 の病変部位におけるその周囲を切離していく。このこと により比較的小さい病変部位に対してより簡便に治療を 25 行うことができる。

【0032】[第3の実施形態]図14で示す第3の実 施形態は前述した第2の実施形態の場合と同様に比較的 小さい病変部に対して行うことを想定するが、ここでは 園囲の切離を、先端が導電性の高い金属からなる針状高 園波メス46を用いることにより病変粘膜のみの局所的 切解が行うようにしたものである。

【0033】[第4の実施形態]図15万至図16を参 照して第4の実施形態を説明する。図15に示すように 病変部位を取り囲むのに十分な関口を有するスネア55 を内視鏡1のチャンネル管路を通じて導入し、病変部位 に配置しておき、そのループ内に位置する病変部位に処 置具誘導挿入具2のチャンネル管路に挿通する糸もしく はワイヤー付きクリップ56を複数固定する。そして図 16に示すように上記クリップ56に付く糸もしくはワ イヤー57を牽引し、病変部位を十分に挙上させて、最 初に配設したスネア55による緊縛と高国波電流の通電 により、その病変部位を全層に切除させる。このこと は、多数のクリップ56の牽引によることから前述の突 施形態での把持鉗子4.7による拳上に比べ、広範囲の生 40 体組織の切除が可能となる。

【①①34】尚、ここでは大きい閼□のループを育する スネア55による切除を示したが、このクリップ58に よる掌上と、前途した実施形像にて示した高周波メス4 6あるいは鉄鉗子50により行う切磋にも有効である。 【0035】[第5の突縮形態]図17万至図18を参 照して第5の実施形態を説明する。この実施形態では生 体組織を切除した後に体腔内壁に生じる関口部分を経縮 させる場合について述べる。図17において示す如く、 先端のループ部を切り離すことができる図置スネア58 55 に設けたことを特徴とするもの。

を内視鏡1のチャンネル管路から体腔内に突き出し、そ のループリイヤ部59を緊縛後に切除された後に生じる 関口部分に配設する。次に、そのループワイヤ部59の 上方から処置具践導挿入具2を用いてクリップ60を上 **記留置スネア58のループワイヤ部59と生体組織関口** 部園辺の組織とを共に把持しながら複数固定する。その 後、クリップ60が固定された図置スネア58のループ ワイヤ部59を緊縛していく。このとき、スネアのルー プワイヤ部59と共にクリップ60に固定されている生 10 体組織の関口部は営庫スネア58の緊縛に伴って閉塞し ていく。そして留置スネア58のループワイヤ部59が 完全に緊縛されたらそのループワイヤ部59を手元側か ら切り離し、図18に示すように関口部の繊維が終了す る.

【りり36】尚、詳細な図示は省略するが、この鏈縮さ れた組織の接合部分に別のクリップで固定し、あるいは 接合部に接着剤を塗布するなどの処置を施す場合も考え られる。

【0037】 [第6の実施形態] 図19を参照して第6 の実施形態を説明する。この実施形態では切離された部 分に対して、内視鏡1のチャンネル管路に挿通される長 い把持鎖子61で接合するように把持し、図19に示す よろに接合部分にクリップ62を処置具誘導挿入具2を 用いて固定する。

【0038】以上の各裏施形態では上記に説明した複数 本の挿入具を体腔内に挿入し、体腔内における切開、切 除、そして経確、経合等の技術を、食道、胃、十二指腸 などの上部消化管に適用することで示してきたが、これ らは下部消化管 つまり大陽においても同様の作用とそ 30 の効果が期待できる。さらにこれらの他に、特にオーバ ーチューブの適用として、図20および図21に示すよ うに十二指腸63から十二指腸乳頭部64を経由して胆 道65内に処置具誘導挿入具2を挿入し、上記照道65 内の処置具誘導挿入具2で操作される処置具66と、さ らに十二指腸63まで追加して挿入される内視鏡67も しくはそのチャンネル管路に挿通される処置具68とで バイバスを形成する治療なども行えることが考えられ

【0039】<付記>

(A群)

1. 挿入部を有した内視鏡を備え、その内視鏡に組み合 わせて使用する処置具により体腔内部位の治療を行う内 視鏡治療装置において、上記内視鏡の挿入部の外側に並 置して挿入される処置具を構成する治療手段及び上記治 徳手段を所望の位置に誘導するための挿入具の少なくと も一方の挿入部と、上記内視鏡の挿入部との両者間の、 上記内視鏡の挿入部の先端近傍における相対距離を調整 する調整手段を有し、上記調整手段は上記内視鏡の挿入 部および上記挿入具の挿入部の少なくともいずれが一つ

【0040】2. 上配算1項に配載の内視鏡抬渡装置において、上記調整手段が内視鏡および治療手段の少なくとも一方の手元側において操作可能であるバルーンであることを特徴とするもの。

- 3. 上記算1項に記載の内限緩治療機圏において、上記 調整手段が内限線および治療手段の少なくとも一方の手 元側において操作可能であるワイヤー部材であることを 特徴とするもの。
- 4. 上記算1項に記載の内限統治療練圏において、上記 挿入具は、軟性の挿入部とその手元側に接続される操作 10 部を有し、上記操作部から上記挿入部の先端にわたって その内部に処置具を挿通することができるチャンネル管 路を備えると共に、上記挿入部の先端には挿入部先端の 方向を所望の向きに変えることができる湾曲機構が備わ ることを特徴とするもの。
- 5. 上記算4項に記載の内視緩治療装置において、上記 挿入具はその挿入部全長において、その外表面が電気的 絶縁素材で被覆されていることを特徴とするもの。 【0041】(B群)
- 1. 軟性の挿入部を有する内視鏡と、上記内視鏡の挿入 20 部と並行して挿入される少なくとも一つ以上の治療手段とからなる体腔内の治療装置において、上記内視鏡の挿入部と上記治療手段の挿入部とを独立に挿通し得る管路を有するオーバーチューブを備え、上記オーバーチューブは複数の可撓性を有するチューブ体を集ねた形態であり、かつそれらチューブ体同士は少なくともいずれか一方の端部で互いに接合されていることを特徴とするもの。
- 2. 上記算1項に記載のオーバーチューブにおいて、上記チューブ体は多孔質フッ素樹脂からなるチューブより 30 なることを特徴とするもの。
- 3. 上記算1項に記載のオーバーチューブにおいて、上記オーバーチューブの先端における複数のチューブ体の接合が、少なくとも一つのチューブ体の先端内腔に硬質の口金が挿入され、上記口金が挿入される部分のチューブ外層に、他のチューブ体と共に糸巻き固定されることを特徴とするもの。
- 4. 上記算3項に記載のオーバーチェーブにおいて、上記オーバーチェーブは内視鏡の挿入部が挿通される第1の管路を形成するチューブ体と、治療手段が挿通される第2もしくは第3のチューブ体とで構成され、上記第2のチューブ体もしくは第3のチューブ体の上記第1のチューブ体と接合される先端部の端縁が、チューブ軸方向に対して略斜めに形成されることを特徴とするもの。【0042】

【発明の効果】以上説明したように本発明によれば、体 腔内の病変部位に対して内視鏡と治療手段を容易かつ確 実に誘導して病変部位の治療を確実に行うことができ 2

【図面の簡単な説明】

【図1】第1の実施形態に係る内視線治療接置の先婚側部分の斜視図。

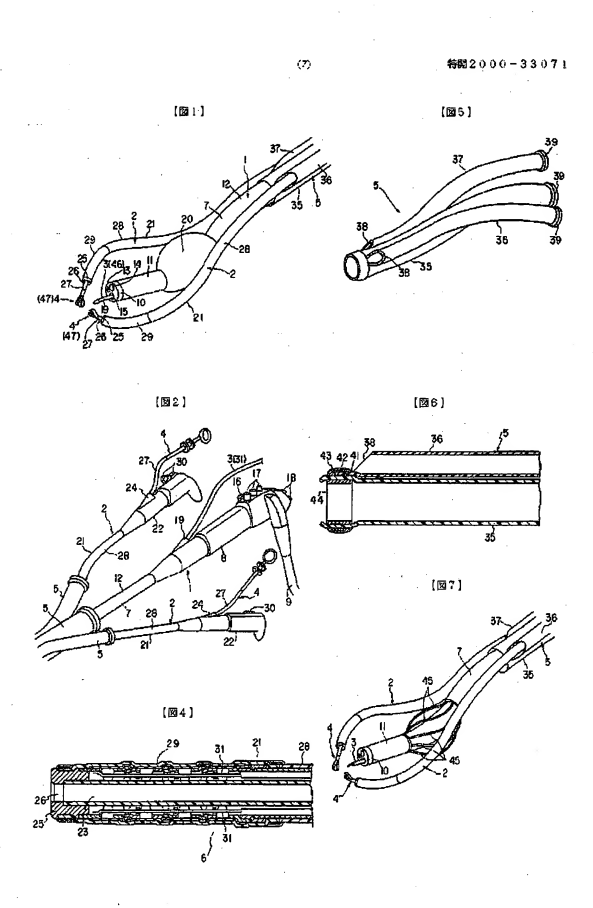
19

- 【図2】上記内根綏治療装置の手元側部分の斜視図。
- 【図3】上記内視鏡治療装置の使用中における手元側部分を保持する状態の斜視図。
- 【図4】上記内視鏡治療装置の処置具款等特入具の先端 付近部分の縦断面図。
- 【図5】上記内視鏡治療装置のオーバーチューブの斜視。 図。
- 0 【図6】上記内視鏡治療装置のオーバーチューブの先端 付近部分の縦断面図。
  - 【図7】上記内視號治療装置の変形例を示すその先端側 部分の斜視図。
  - 【図8】上記内視鏡治療装置を用いて体腔内部位の治療を行う手順の料視図。
  - 【図9】上記内視鏡治療装置を用いて体腔内部位の治療を行う手順の斜視図。
  - 【図10】上記内視鏡治度装置を用いて体腔内部位の治療を行う手順の斜視図。
- 26 【図11】上記内領鏡治療装置を用いて体腔内部位の治療を行う手順の斜視図。
  - 【図12】上記内視疑治療鉄體を用いて体腔内部位の治療を行っている状況を示す内視鏡観察画像の説明図。
  - 【図13】第2の実施形態に係る内視競治療装置を用いて体腔内部位の治療を行う状況の斜視図。
  - 【図 14】第3の実施形態に係る内根鏡治療装置を用い て体腔内部位の治療を行う状況の斜視図。
  - 【図15】第4の実施形態に係る内視鏡治療装置を用いて体腔内部位の治療を行う状況の斜視図。
- 「図16]同じく算4の実施形態に係る内領統治療装置を用いて体験内部位の治療を行う状況の斜領図。
  - 【図17】第5の実施形態に係る内視鏡治療装置を用いて体腔内部位の治療を行う状況の斜視図。
  - 【図18】同じく第5の実施形態に係る内視鏡治療装置を用いて体腔内部位の治療を行う状況の斜視図。
  - 【図19】第6の実施形態に係る内視鏡治療装置を用いて体腔内部位の治療を行う状況の斜視図。
  - 【図20】内視瞻治療装置の他の適用例の説明図。
- 【図21】同じく内視鏡治療装置の他の適用例の説明

40 図。

【符号の説明】

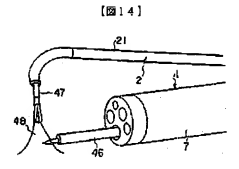
- ]…內親鏡
- 2…処置具誘導挿入具
- 3…处置具
- 4…处置具
- 5…オーバーチューブ
- 7…内視鏡の挿入部
- 21…処置具践導挿入具の挿入部
- 20…バルーン
- 50 -45…サイヤー

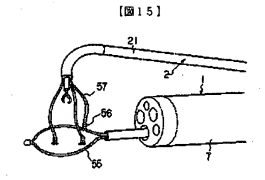


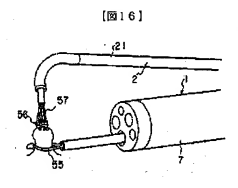
(8) 特闘2000-33071 [23] [図8] [図9] [四10] [图12] [2]11] [图13]

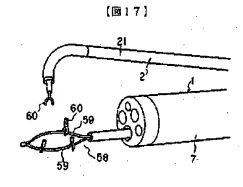
(9)

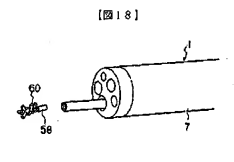
特闘2000-33071

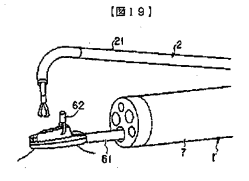








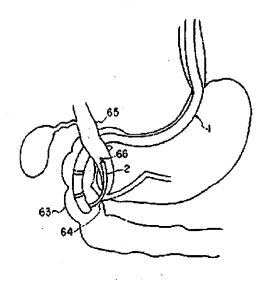




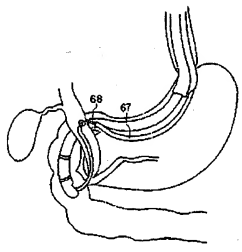
(10)

特闘2000-33071





[図21]



フロントページの続き

(72) 発明者 関根 竜太 東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目43番2号 ンパス光学工業株式会社内

Fターム(参考) 2HO40 BA00 DA03 DA11 DA16 DA17 DAS1 DAS4 DAS6 GAD2 4C959 GC22 GC24 GC32 KK03 KK06 KK09 KK14 KK17 4CG61 AAD1 BB02 CC06 DD03 FF21 FF36 FF43 GC15 HH57